

МИНИСТЕРСТВО НА ВЪТРЕШНИТЕ РАБОТИ
ДИРЕКЦИЯ „УПРАВЛЕНИЕ НА СОБСТВЕНОСТТА И СОЦИАЛНИ ДЕЙНОСТИ“

РЕШЕНИЕ

№ 5785мпр-77 / 02.10 2019 г. / 2 ерз

На основание чл. 108, т. 1 от Закона за обществени поръчки (ЗОП) във връзка с чл. 22, ал. 1, т. 6 от ЗОП и отразени резултати в утвърден доклад рег. № 5785р – 23413/30.09.2019 г. на назначена с моя заповед № 5785мпз-64/26.08.2019 г. комисия за извършване на подбор на участниците, разглеждане, оценка и класиране на постъпили оферти за участие в открита процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка с предмет: „Доставка на шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози“, с уникален номер на поръчката в АОП: 00752-2019-0020, обявление ID №923013, публикувано на 22.07.2019 г., одобрено с решение № 5785мпр – 45/18.07.2019 г. за откриване на процедурата и решение № 5785мпр-52/02.08.2019 г. за одобряване на обявление за изменение или допълнителна информация на директора на ДУССД – МВР,

РЕШИХ:

1. Въз основа на констатациите и мотивите, отразени в доклад рег. № 5785р - 23413/30.09.2019 г. на комисията, обявявам класирането на участниците, съгласно предварително посочения в обявлението за обществена поръчка и документацията за обществената поръчка критерий за възлагане: „най – ниска цена“, както следва:

1-во място – „Дрегер Сейфти България“ ЕООД с обща стойност на офертата – 200 000,00 лв. без ДДС.

2. На основание чл. 108, т. 1 във връзка с чл. 109 от ЗОП във връзка с чл. 22, ал. 5, т. 6, б. „д“ от ЗОП определям „Дрегер Сейфти България“ ЕООД за изпълнител на обществената поръчка с предмет: „Доставка на шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози“.

3. Отстранявам от участие в процедурата участника „3 МЕД“ ЕООД, на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП, тъй като предложението за изпълнение на поръчката на участника не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката. В т. 8, съответно т. 8.3. от Техническото си предложение, участникът е декларирал, че ще представи, като неразделна част от него „8.3. Копие на валиден сертификат за въведена система за управление по отношение на околната среда по БДС EN ISO 14001:2015 или еквивалент, издаден на името на производителя с обхват разработване, производство, разпространение на тестове за наркотични вещества, издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция „Българска служба за акредитация“ или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за

акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.“

Също така в т. 3.1.2. от Техническата спецификация на възложителя е посочено, че участниците трябва да представят за производителя: „Копие на валиден сертификат за въведена система за управление по отношение на околната среда по БДС EN ISO 14001:2015 или еквивалент, издаден на името на производителя с обхват разработване, производство, разпространение на тестове за наркотични вещества.

Сертификатите трябва да са издадени от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.“.

Участникът не е представил копие на валиден сертификат за въведена система за управление по отношение на околната среда по БДС EN ISO 14001:2015 или еквивалент, издаден на името на производителя, а е представил като неразделна част от техническото си предложение заверено копие на валиден сертификат № Q5 095123 0007 изд. 1 за внедрена система EN ISO 13485:2016 в областта на „Проектиране, разработка, производство и дистрибуция на набор за ин-витро диагностика за акушерство и гинекология, инфекциозни заболявания, наркотични вещества, онкология и кардиология“.

На основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП председателят на комисията е изпратил писма до Български институт за стандартизация с рег. №578500-6384/16.09.2019 г. и до Изпълнителна агенция по лекарствата с рег. №578500-6382/16.09.2019 г., с искане да се разясни дали стандарт EN ISO 13485:2016 е еквивалентен на стандарт EN ISO 14001:2015.

След направената от комисията справка е установено, че приложеното заверено копие на сертификат № Q5 095123 0007 изд. 1 за внедрена система EN ISO 13485:2016 в областта на „Проектиране, разработка, производство и дистрибуция на набор за ин-витро диагностика за акушерство и гинекология, инфекциозни заболявания, наркотични вещества, онкология и кардиология“ категорично не е еквивалент на внедрена система за опазване на околната среда съгласно EN ISO 14001:2015. С писмо рег. № 04-03-09/19.09.2019 г. на изпълнителния директор на Български институт за стандартизация, е представено разяснение, че двата европейски стандарта не са еквивалентни. В доказателство на твърдението е цитирана т. 05 от Въведение на БДС EN ISO 13485:2016, а именно: „Този международен стандарт не съдържа изисквания, специфични за други системи за управление, като тези за управлението по отношение на околната среда, управлението на здравето и безопасността при работа или управлението на финансите. Въпреки това, този международен стандарт дава възможност на всяка организация да съгласува или интегрира своята собствена система за управление на качеството с изискванията на съответните системи за управление за всяка организация е възможно да адаптира своята система за управление, за да изгради система за управление на качеството, която е в съответствие с изискванията на този международен стандарт.“

4. На основание чл. 43, ал. 1 от ЗОП, в тридневен срок от издаване на настоящето решение, същото да се изпрати на участника в процедурата и в деня на изпращането да се публикува в профила на купувача.

Връзка към електронната преписка в профила на купувача:

<https://www.mvr.bg/dusdd/дирекцията/обществени-поръчки-до-22-11-2016-г/обществени-поръчки-открити-след-01-10-2014-г/преглед/обществени-поръчки-открити-след-01.10.2014-г/dostavka-shestvalentni-ednokratni-polevi-testove-za-proverka-na-upotrebata-na-narkotichni-veschestva-ili-tehnite-analozi>

5. На основание чл. 197, ал. 1, т. 7, б. „а“ от ЗОП решението подлежи на обжалване пред Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от получаването му.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ДИРЕКТОР НА ДУССД – МВР

СТИЛИЯН ОГНЯНОВ КРОТЧЕВ

(Оправомощено длъжностно лице съгласно
заповед №8121з-1171/21.09.2018 г. на министъра
на вътрешните работи)

Заличена информация на основание чл.
36а, ал. 3 от ЗОП.